PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-166897

(43) Date of publication of application: 23.07.1987

(51)Int.Cl.

A61K 39/395 CO7K 15/04 GO1N 33/53 GO1N 33/577 //(C12P 21/00

C12R 1:91

(21)Application number : 61-007833

(71)Applicant: TOYO SODA MFG CO LTD

UCHIDA TAKESHI

(22)Date of filing:

20.01.1986

(72)Inventor: TSUNEOKA MAKOTO

UCHIDA TAKESHI

(54) MONOCLONAL ANTIBODY AGAINST INTRANUCLEAR NONHISTONE PROTEIN

(57)Abstract:

PURPOSE: A monoclonal antibody, obtained by transmigrating together with an intranuclear nonhistone protein high mobility group (HMG-1) from a cytoplasm to a nuleus and useful as a diagnostic agent for living bodies.

CONSTITUTION: An intranuclear nonhistone protein high mobility group-1 (HMG-1) derived from a human tissue, etc., is administered to a mouse, etc., and immunized to give cells capable of producing an antibody, e.g. lymphocyte, etc. The resultant cells in an amount of 5W20 times based on myelomatous cells, e.g. SP2/o-Ag14, etc., are then added to the myelomatous cells and subjected to cell fusion in the presence of polyethylene glycol. The resultant hybridoma is further cloned in an agar culture medium, etc., to afford a monoclonal antibody, which is then multiplied in a mammalian abdominal cavity or culture medium to produce an anti HMG-1 antibody. The resultant antibody is then separated and recovered to provide the aimed monoclonal antibody against the intranuclear nonhistone protein.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

の特許出願公開

® 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 166897

@Int _. Cl	.1	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和62年(19	87)7月23日
C 12 P	21/00		6712-4B		•		
A 61 K C 07 K	15/04		7252-4C 8318-4H	•			
C 12 N	5/80 15/00		7115-4B 7115-4B				
G 01 N	33/53 33/577		D - 7906 - 2G 7906 - 2G				,
//(C 12 P C 12 R	21/00 1:91)			審査請求	未請求	発明の数 3	(全5頁)

核内非ヒストン蛋白質に対するモノクローナル抗体 図発明の名称

> 頤 昭61-7833 創特

29出 願 昭61(1986)1月20日

誠 東京都世田谷区赤堤1丁目23番17号 母発 明 者 岡 豊中市上新田1丁目24番地 B-701号 明 内 \blacksquare 驍 の発

東洋曹達工業株式会社

驗 豊中市上新田1丁目24番地 B-701号 の出

1 発明の名称

仍出

核内非ヒストン蛋白質に対するモノクローナル 抗体

2 特許請求の範囲

- (1) 核内非ヒストン蛋白質ハイモビリティーグルー プー1と共に細胞質から核に移行するモノクロー ナル抗体。
- (2) 核内非ヒストン蛋白質ハイモビリティーグルー プー1と共に細胞質から核に移行することのでき るモノクローナル抗体の強生能を持つクローン化 されたハイブリドーマ都心.
- (3) 核内非ヒストン蛋白質ハイモビリティーグルー プー1で免疫した哺乳動物の抗体産生細胞と骨髄 脳細胞との間にハイブリドーマを形成させ、铵ハ イブリドーマをクローン化して桜内非ヒストン蛩 白質ハイモビリティーグループー1に対する抗体 を選択し、嵌クローンを哺乳動物型腔内又は培地 中で増殖させ該哺乳動物取水中又は培地中に抗核 内非ヒストン毌白質ハイモビリティーグループー

1 抗体を選生させ、これを分離回収することを特 徴とする核内非ヒストン扭白質ハイモピリティ -グループー1に対するモノクローナル抗体の製造 法。

発明の詳細な説明

新南陽市大字宮田4560番地

[産業上の利用分野]

本発明は核内非ヒストン蛋白質ハイモビリティ - グループー1に対するモノクローナル抗体にに 関するものであり、更に詳くは核内非ヒストン蛋 白質ハイモビリティーグループー1 (以下HMG - 1と略称する)に特異的なモノクローナル抗体、 このモノクローナル抗体を産生することのできる クローン化されたハイブリドーマ細胞及びこの モ ノクローナル抗体の製造方法に関するものであ る。 HMG-1は均一に精製され、アミノ酸配列も 知られている数少ない非ヒストン蛋白質の一つ で ある。HMG-1は様々なタイプの動物の様々な タイプの細胞でその存在が認められている。ま た DNAやヒストンHー1等と結合する性質を持ち、 ヌクレオソームのリンカーリージョンに品在す る。 HMG-1の生物学的な機能として細胞の核内でのRNAの低写、或いはDNAの復製等に関与しているといわれている。また、HMG-1は細胞の細胞質内に導入された時、単に核に移行する性質が知られている。

ほとんどすべての遺伝情報は按中に保存されており、物質を用いて直接それに影響を与えるためには、まずその物質が核中に移行することが重要である。却胞質から核に、HMG-1と共に移行していくモノクロナル抗体は、RNAへの転写、DNAの複製等の核内の機能を調べることに有用である。また、HMG-1を特製する際にも有用である。また、HMG-1を特製する際にも有用な手段を提供する。

[従來の技術]

呼級知的と母髄腫細胞とのハイブリドーマは文献中に記載されている。例えば Kochier et al., Naturo_258, 435(1975) 及び Eur. J. Immunol. 511 (1976)、 Milstein et al., Naturo, 288, 550(1977) 等かあげられる。それ以来、ヒトイン

ドーマクロンを培養及びクローン化して H M C ー 1 に特異性を示す抗体を避生するクローンとして 選択されるものである。

HMG-1としては、ヒト、ウン等の高等動物の組織又は細胞由来のものを用いることができる。

HMG-1を抗照として使用するため、HMG-1を桁裂する。HMG-1の桁製に関しては文献に記載されている。ここでは『Sandors. C.. Biochia. Biophys. Acta. 73, 1034 - 1042 (1977)』の方法を用いることができる。桁裂されたHMG-1はその抗原性を高めるため

「Carroy, J. S. ot al., Methods in Isaunolosy; A Laboratory Text for Instruction & Research, 3rd Ed., 153 - 158, Addision - Vesley Publishing Co., Reading MA J の方法を 川いて化学的に体飾することができる。体飾された HMG-1は、生理食塩水、或いは穀衡液などに溶解し、例えばマウス又はラットの場合一匹あたり一回に 10~100μgを投与するのが好ましい。免疫操作は致回にわけて行なうが、最後の

スリン (特別昭 6 0 - 5 1 2 5 3)、インターロイキン 2 (特別昭 6 0 - 5 1 1 2 1) 等を抗原とした単クローン性抗体が多数報告されている。

ところで、HMG-1と共存する場合に細胞質から核に移行する性質を持つ抗HMG-1モノクローナル抗体は従来報告されていない。

[問題を解決するための手段]

本発明はHMG-1に対して特異性を示すモノクローナル抗体及びこのモノクロナル-抗体を選生することのできるハイブリドーマクローン及び接クローンが変生する抗HMG-1モノクローナル抗体を提供するものである。

本苑明のモノクローナル抗体はIgA等のイム ノグロブリンからなる。

本発明のハイブリドーマクローンは骨髄腫細胞とトリニトロフェノール (以下TNPと略称する)などの修飾剤により化学的に修飾されたHMGー1で免疫された哺乳動物、特にマウス、ラット等の呼級又はリンパ節の細胞中に存在する抗体産生細胞とのハイブリドーマを作成し、このハイブリ

免疫操作をのぞいてアジュバントと共に行なわれる。免疫は1~2週間の間隔で行ない、最終免疫はアジュバントを使用せず、生型食塩水などに溶解し腹腔内或いは静脈内に投与する。免疫動物としては一般にはラット及びマウスが般用される。これは細胞融合に使用する腫瘍細胞株によって決められる為で、マウスの中でも免疫グロブリンを壁生しないBALB/cがよく用いられる。最終免疫2~4日後にリンパ節或いは脾縁を摘出し、得られたリンパ球を細胞融合に供する。

一方知胞融合に使用される顧瘍細胞株としては、免疫グロブリンを選生しないP3-X63-A88-U1やSP2/o-A814などが使用される。 期胞融合時にはリンパ球を顧傷細胞の5-20倍量多く用いるのが適当である。 DMEM培地、RPMI1640培地或いは、生理食塩水で洗浄後、リンパ球と腫瘍細胞を退心操作でペレット状態にする。ペレットをほぐした後、ポリエチレングリコール(以下PEGと略称する)を加え、細胞融合を行なうが、通常はPEGの平均分子位

1.0000~8.000の40-60% 常液を
0.5~2 ml使用する。 融合促進剤としてPEG 添加時にジメチルスルホキシドなどを少量加える・ことも有効である。 PEG 溶液を細胞に添加し、
融合反応を1~10分間程度行なった後、

DMEM培地或いはRPMI1640培地などを10~50回徐々に加え反応を停止する。融合反応停止後心ちに遠心し、上消を除去する。牛胎児血消(以下FCSと略称する)を5~20%含むDMEM培地或いはRPMI1640培地に細胞を懸濁し、96六培養プレートにリンパ球が1六ああたり1×10⁵~5×10⁶個となるよう分注する。次にヒポキサンチン(1×10⁻⁴M)、テミジン(1、6×10⁻⁵M)、アミノブテリン(4×10⁻⁷M)を含むDMEM培地(或いはRPMI1640培地)、即ちHAT培地に換えていく。HAT培地交換の方法は一般には、翌日培設プレートにはじめに分注した容質と当等では、その後、2~3日毎にHAT培地で半点ずつ交換する。融合後10~14日目にアミノブテリ

モノクローナル抗体を作成することができる。 また本方法により分子 版約 9 0 万の 1 g M、 1 6 万前後の他のタイプのイムノグロブリンを作 成することができる。

[作用]

本発明のモノクローナル抗体は抗原 - 抗体反応により HMG - 1 と結合させて複合体を形成させることができる。この複合体は細胞中に注入されたとき、核膜を透過して核内に移行する。

細胞質中に物質を注入する方法は、マイクロピペットを用いて直接細胞内に注入する方法(Gracssmann, H. ot al., Proc. Natl. Acad. Sci. US. 13. 366 (1976)、赤血球ゴーストを利用する方法 (Ilirosava, H. ot al., Nature 249, 449 (1974)) 弥が知られている。この時、物質をあらかじめ、ラジオアイソトープあるいは蛍光色素等で振識しておくと、その物質の細胞内での局在を知ることができる。振識された物質を細胞質中に注入後、一定時間後、細胞を細胞質画分と接画分とに分け、その画分中の複識物質の量を定量する

ンを除いたHT坊地で2~3日毎に培養被交換を 続ける。融合細胞(ハイブリドーマ)の増殖のさ かんな穴の培養上消を租々の分析法、例えば RIA、ELISA等で目的の抗体産生ハイブリ ドーマを選択する。得られた抗HMG-1抗体価 をもつ抗体を産生するハイブリドーマを次にクロ ーニングする。クローニングには寒天培地中でコ ロニーをひろう方法、限界希釈法などがある。ど の方法を用いてもクローニングは2回以上くり返 し、完全に単一クローンとする。確立したクロー ンは、その細胞を lin vitro 又は in vivo で培 發することによって単クローン性抗HMG-1抗 体が行られる。目的とするモノクローナル抗体は このようなクローンを培養した培養上清から塩析、 イオン交換クロマトグラフィー等の特製操作によ り回収できる。また抗HMG-1産生ハイブリド - マを組織適合性動物の腹腔内に移植し、増殖さ せ、該動物の腹水中に産生されたモノクローナル 抗体を精製回収することもできる。

本方法によりヒト型のHMG-1と結合しうる

ことにより、物質の知胞内での局在を知ることができる。細胞の分画の方法は文献『Yauaizuei.

M. et al.. Nature 273. 782-784(1978)』にある。ここで開発した抗HMG-1モノクローナル抗体だけ単独で細胞質に注入される場合は、細胞質から核への領機物の移行は観察されないが、接モノクローナル抗体をあらかじめ抗原であるHMG-1と共に混合し、充分反応させてから細胞質中に注入すると頻識物は核中に移行する現象が観察される。

以下に実施例により本発明を詳細に説明する。

实施例1

文献「Garvey・J. S. et al. Nethods in lamunology: A Laboratory Text for instruction & Rosearch Srd Ed. 153-158 Addision-Vosicy Publishing Co. Reading MA 」に従い、ウン型HMG-1(ウシ胸線由来)、1分子に対し、6分子のTNP分子を化学的に結合させたTNP修飾HMG-1蛋白質50μgを完全フロ

イントアジュバントとまぜ、8週令のBALB/ cマウスに<u>山</u>腔内注射した。10日後に不完全フ ロイントアジュバントとまぜた該蛋白質50μg を10日毎に6回注射した。最後の感作後10日 後に50μmのHMG-1蛋白質によりプースト した。 4 日後該マウスから呼暖細胞をとり出し、 4 5 % (Y/Y) PEG4, 0 0 0, 1 5 % (Y/Y) ジメチルスルホキジを用いてSP2/c 細胞と細胞 般合した。細胞般合後、細胞を95穴培養プレー トに分注し、HAT培地中で培袋した。該細胞を 14日間HAT培地中で増殖させ、ついで徐々に HT培地にうつした。抗体症生ハイブリドーマの 選択はRIAによりなされた。すなわち0.2g / 叫のHMG-1でコートされた後2%子ウシ血 滑でコートされたポリピニルクロライドマイクロ タイタープレートを生理食塩水で洗浄した後、ハ イブリドーマ培發上補100μ & をマイクロタイ クープレートの穴の中に入れ40℃、一夜放躍し た。該ブレートを生理食塩水で洗浄後 125 1 で植 **職した抗マウスIgGウサギIgGFabフラグ**

メントを加え、室温で4時間放置した。技プレートを再び生理食塩水で洗浄後完全に乾かし、チーカウンターにより、ラジオアクティヴィティーを制定した。ラジオアクティヴィティーの脳性のハイブリドーマすなわち抗HMGー1抗体を産生しているハイブリドーマを限界が釈法により2回クローニングし、本発明のモノクローナル抗体を選生するハイブリドーマを得た。

本操作により3株の脳性ハイブリドーマ、FR -1、FR-2及びFR-3を得た。

こうして作たハイブリドーマ、FR-1株を5匹のBALB/cマウス 取腔内に注射し、10日後にモノクローナル抗体を含む 取水10 叫を得た。得られた 取水10 叫を違心し上済を集め、0.7倍容の100%的和磁安を加えた後、10分間4℃、200M以下で適心した。 沈殿を40%的和磁安で3回洗浄し、10 MEDTA 溶液に溶解し、20 aMリン酸級衝液(pil8.0)に対して透析した。 透析後、20 aMリン酸酸級衡液(pil8.0)で平衡化されたDEAEセルロースカラムにより

分離した。すなわち、20 aMから0.3 M のリン 酸級衡液の直線濃度勾配をかけ、蛋白質を分離し た。15 mの抗H M G - 1 モノクローナル抗体が 0.2 M リン酸級衡液付近で溶出してきた。

二次元拡散法により精製したFR-1 塵生抗体は「gAタイプであることが確認された。また
1.5×80cmのセファデックスG-200によるカラムクロマトグラフィーにより分子量を推定したが、FR-1 塵生モノクローナル抗体は分子量約15万の「gGと同一画分に回収され、その分子量は約17万と推定された。

精製したこのモノクローナル抗体は抗原として用いたウン型HMG-1だけでなく、ヒト型のHMG-1とも結合した。すなわちヒト培養細胞、FL細胞から精製したHMG-1を 125 I で標識し、特製したこのモノクローナル抗体をセファロースに結合し、免疫沈級法を行ったところラジオアクテヴィティーはセファロースとの沈級に移行した。

实施例 2

125! で頻識された抗HMG-1モノクローナル 抗体をHMG-1と共に又はHMG-1 なしで 4 で一夜放躍した後、赤血球ゴースト法により、F し細胞に注入した。すなわち、1. 4 μ g/mlの ¹²⁵ I で模数された抗HMG-1モノク ローナル 抗体と2.2g/ 皿のHMG-1とを含む赤血球 ゴーストあるいは、1. 4 μg/mlの 抜 モノクロ -ナル抗体と2.2 gg/alの卵アルブミンを含む 赤血球ゴーストをセンダイウィルスを用いて、同 数のFL細胞と融合した。融合後、細胞混合液は、 10%の子ウシ血消を含むMEM培地 (以下10 CS-MEMと略称する)で3回洗った後、さら に融合していない赤血液ゴーストを完全に除くた \gg 1 5 5 m M N H $_{3}$ C ℓ , 1 0 m M K H C O $_{3}$, 1 m M Na, - EDTA (pll7.0) 溶波中に 懸溺し、 0℃で7分間放屁した。さらに一度FL 細胞を1 OCS-MEMで洗った後、10CS-MEM中で培養した。

融合、30分、1時間、6時間後に細胞をトリプシンとEDTAを用いて浮遊させ回収した。該

特開昭62-166897 (5)

行することができるので、接内非ヒストン蛋白質の即陷内、特に核酸近傍でのこの蛋白質の挙動を 烟べるために有用であり、脚路レベルでの生体の 診断用の試験として有用であると考えられる。

特許出願人東洋型達工業株式会社 同 内田 晚

・ 組胞を20akKCA 5aHMgCA 50aHM Tris (pli7. 6) 溶液を用いて一回洗った後、 0. 5% Triton X - 100 . 10aM NaCL, 1. 5 all g C & 1 0 all r is (pH 7. 4) 溶液中でホモジナイズし、遠心し、上清 と沈殿に分けた。上済を抑飽質画分、沈殿を核画 分として用いた。 125 [模様モノクローナル抗体 をHMG-1と共にFL細胞に注入した時には 3 0 分後に注入したラジオアクティヴィティーの 15%が核画分中に存在し、1時間後には約25 %にまで増え、そのまま 5 時間後までその状態は 絞いた。一方 ¹²⁵ I 振識モノクローナル抗体だけ で細胞に導入した場合は、導入したラジオアク ティヴィティーの2~3%のみが核画分にあるだ けであった。本実施例により本発明のモノクロー ナル抗体が単独ではなくHMG-1とともに核内 に移行することが証明された。

[発明の効果]

本発明のモノクローナル抗体は核内非ヒストン 蛋白質と複合体を形成し核膜を通過して核内に移